# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-284536

(43)Date of publication of application: 15.11.1989

(51)Int.CI.

CO8J 9/18 CO8J 9/22

(21)Application number: 63-115397

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

12.05.1988

(72)Inventor: IMAI TAKAMASA

SENDA KENICHI

## (54) PRODUCTION OF PRE-EXPANDED PARTICLE OF MODIFIED POLYETHYLENE RESIN

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title pre-expanded particles which contain a vinyl aro matic polymer of a smaller dispersed particle diameter and can give an expand ed molding of excellent rigidity and impact resistance, by dispersing a polyethy lene resin, a vinyl aromatic monomer and a specified polymerization initiator in an aqueous medium and treating the formed dispersion.

CONSTITUTION: 100 pts.wt. particles (of a mean particle diameter of, desirably, about 0.05–5mm) of a PE resin (e.g., PE or a copolymer of ethylene with another  $\alpha$ -olefin), 5–300pts.wt. vinylaromatic monomer (e.g., styrene), 1.0–3.0pts.wt., per 100pts.wt. said monomer, polymerization initiator (e.g., organic peroxide) and, optionally, a suspending agent (e.g., PVA) are dispersed in an aqueous medium (e.g., water). The obtained dispersion is heated to a temperature at which the polymerization of said monomer does not substantially occur to infiltrate the monomer into the insides and surfaces of the PE resin particles, and the tempera ture of dispersion is raised to perform the polymerization of said monomer, while the particles are impregnated with a volatile blowing agent (e.g., butane) during or after the polymerization.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



(11)Publication number:

01-284536

(43) Date of publication of application: 15.11.1989

(51)Int.CI.

CO8J 9/18 CO8J 9/22

(21)Application number: 63-115397

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

12.05.1988

(72)Inventor: IMAI TAKAMASA

SENDA KENICHI

## (54) PRODUCTION OF PRE-EXPANDED PARTICLE OF MODIFIED POLYETHYLENE RESIN

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title pre-expanded particles which contain a vinyl aro matic polymer of a smaller dispersed particle diameter and can give an expand ed molding of excellent rigidity and impact resistance, by dispersing a polyethy lene resin, a vinyl aromatic monomer and a specified polymerization initiator in an aqueous medium and treating the formed dispersion.

CONSTITUTION: 100 pts.wt. particles (of a mean particle diameter of, desirably, about 0.05-5mm) of a PE resin (e.g., PE or a copolymer of ethylene with another  $\alpha\text{-}\text{olefin}$ ), 5--300pts.wt. vinylaromatic monomer (e.g., styrene), 1.0--3.0pts.wt., per 100pts.wt. said monomer, polymerization initiator (e.g., organic peroxide) and, optionally, a suspending agent (e.g., PVA) are dispersed in an aqueous medium (e.g., water). The obtained dispersion is heated to a temperature at which the polymerization of said monomer does not substantially occur to infiltrate the monomer into the insides and surfaces of the PE resin particles, and the tempera ture of dispersion is raised to perform the polymerization of said monomer, while the particles are impregnated with a volatile blowing agent (e.g., butane) during or after the polymerization.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

B日本国特許庁(JP)

① 特許出願公朝

### 四 公 開 特 許 公 報 (A)

平1-284536

®Int. Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)11月15日

C 08 J '9/

18 22 8517-4F 8517-4F

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

60発明の名称

改質ポリエチレン系樹脂予備発泡粒子の製造方法

②特 頭 昭63-115397

②出 題 昭63(1988) 5月12日

@ 希明 者 今 井 @ 希明 者 千 田

貴 正 健 一

兵庫県高砂市高砂町沖浜町2-63 大阪府枚方市香里ケ丘6丁目1-12

**创出 顧 人 鐘** 

鐘淵化学工業株式会社

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

四代 理 人 弁理士 伊丹 健

#### 明和福

1、発明の名称 .

改質ポリエチレン系樹脂予備発泡粒子の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

1. ポリエチレン系制脂粒子 100 重量部、ビニルデ番族単量体 5~300 重量部及び該単量体 100 重量部に対し1.0~3.0 重量部の度合別的 列を水性媒体中に分散させ、該単量体の異合が変質的におこらない温度に加熱して該単量体を制記 ポリエチレン系制脂粒子の内部及び表面に含きせて しめた 後、上記水性思衝液の温度を上昇させて 該単量体の重合を行い、重合中もしくは重合終で 後に 軍発性発泡 列を含浸せしめ発泡させることを特徴とする改質ポリエチレン系制脂予健発泡粒子の製造方法。

- 2. ビニルデ委族単単体がポリエチレン系制 粒子100重量部に対して30~200重量部で ある緯水項1記載の製造方法。
  - 3. 重合開始剤がビニル芳香族単量体100重

量部に対して 1.1~2.0 重量部である翻求項 1 又は 2 配理の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(麻袋上の利用分野)

本発明は改質されたポリエチレン系樹脂予備発 他粒子の製造方法に関し、更に詳しくは、開性及 び耐衝撃性の極めて優れた発他成形体を与える改 質ポリエチレン系樹脂予備発地粒子の製造方法に 関する。

#### (從来技術)

一般に、ボリエチレン系樹脂の発他体は弾性が高く、緩り返しの応力に対しても歪の回復力が大きいという特徴の他に、耐油性、耐衝整性に優れるという最所を行しており、重要な包装 安材として広く利用されている。しかし、ボリエチレン系樹脂粒子を予備発泡粒子となし、これを型内成形はて発泡成形体を得る場合、ボリエチレンの剛性の低さからその予備発泡粒子や型内成形後の発泡板形体の収縮がおこりやすく、また得られた発泡成形体は柔らかく、圧縮強度が低いという短所を

有している。

これらの問題を解決するために特公昭58-58-58003号、同58-51003号、同58-51003号、同58-51003号、同58-5003号、同58-5003号、同58-5003号では、ビニル系単量体及び該単型体1003量館に対し0.01~0.8重量部の重合開始利をポリエチレン系樹脂粒子に含扱重合する際、重合開始剤の分解が実質的におこらない温度で該

母母体の80 N以上を含設させた後、独皮を上昇させて取合を行うという方法が開示されている。 この方法によれば、含設工程と取合工程を分配することにより生成粒子の均質性が向上し、ビニル 系単量体の単独重合物が事実上生成しないことが 、記載されている。

#### (発明が解決しようとする問題点)

上記の如くビニル系単量体をポリエチレン系樹 脳粒子に含浸重合して得られる生成粒子は、ポリ エチレン系樹脂のマトリックス中にビニル系重合 体粒子が分散している梅島構造を有しているが、 前配従来技術による場合は、ビニル系重合体の分 散粒子径が大きく、類生成粒子を予確発袍し、更 に加熱成形して得られる発他成形体は開性、耐衝 繁性ともに満足し得るものではない。

#### [問題点を解決するための手段]

本発明は、ポリエチレン系樹脂本来の性質である耐衝撃性に優れ、且つ剛性を改良した発物成形体を与える改質ポリエチレン系樹脂予臓発物粒子を製造することを目的とし、ビニル芳香族単量体

3

を取合させうる取合開始初の最を該単量体100 重量部に対し、1.0~8.0 重量部使用して生成粒子中のピニル芳香族重合体の分散粒子径を小さく することにより、優れた耐衝撃性及び関性を備え た成形品を与える改質ポリエチレン系樹脂予備発 物粒子を襲進する方法を提供するものである。

即ち、本発明はポリエチレン系制脂粒子100 重量部、ビニル芳香族単量体5~300重量部及 び該學量体100重量部に対し1.0~3.0重量部 の重合開始剤を水性媒体中に分散させ、額単量体 の重合が契要的におこらない温度に加熱して該単 量体を前記ポリエチレン系制脂粒子の内部及び患 量体を初記ポリエチレン系制脂粒子の内部及び患 量体を複せしめた後、上記水性脛筋液の温度を上 昇させて該単量体の重合を行い、重合中もしめ発物 重合終了後に揮発性発物剤を含度せしめ発物を引 電合終了を特徴とする改質ポリエチレン系制脂予健 発物粒子の製造方法を内容とするものである。

本発明において使用されるポリエチレン系樹脂 としては、低密度ポリエチレン、直数状低密度ポ リエチレン、高密度ポリエチレン、エチレン・ブ ロピレン共団合体、エチレンプロピレン・ブテン - 1 共国合体、エチレン・酢酸ビニル共国合体、 エチレソーアクリル酸共重合体、エチレンー塩化 ビニル共貮合体、これらの2種以上の混合物等が 挙げられる。上記直鎖状低密度ポリエチレンとし てはエチレンとαーオレフィンとの共政合体が好 ぜしい。αーオレフィンとしては例えば1ープテ ソ、1 ニペンテン、1 - ヘキセン、3、3 - ジメ チルー1-プテン、4-メチルー1-ペンテン、 4、 4ージメチルー1ーペンテン、1ーオクテン **等が挙げられる。これらのポリエチレン系掛胎は 築橋されていてもよい。形状はパウダー、ペレッ** ト状等の粒子状態であることが好ましい。その平 均数移は0.05~5 直程度が好適な範囲である。 0.05 mより小さい場合は発泡剤の逃散が激しく、 5 maを越える大きな粒子を用いた場合は重合時の 分散が困難であり、また成形時の充塡性が悪くな. るため好ましくない。

本発明において使用されるビニル芳香族単量体 としては、スチレンの他にメチルスチレン、ジメ チルスチレン、エチルスチレン、イソプロビルス チレン、クロルスチレン等の核型換スチレン、 α ーメチルスチレン等の α - 置換スチレン等を単独 又は 2 種以上の混合物、あるいは上配単量体と共 重合可能な少量の他の単量体、例えばアクリロニ トリル、アクリル酸エステル、メタクリル酸エス テル、ジビニルベンゼン、マレイン酸モノまたは ジアルキル、その他との混合物が使用される。

ビニル芳香族単量体の量は、ポリエテレン系掛脂100重量部に対して5~300重量部、好ましくは30~200重量部である。300重量部を破えると、ビニル芳香族単量体がポリエチレン系樹脂に均一に全部吸収されず、吸収されない。 また多量にビニル芳香族単量体を吸収したポリエチレン系樹脂は、ポリエチレン・特有の性質を失う 結果となる。一方、ビニル芳香族単量体が5重量 部未満では、ポリエチレン系樹脂の剛性の改良が十分なされないため好ましくない。

本発明において用いられる重合開始剤としては、

る改質ポリエチレン系掛胎粒子中のビニル芳香族 瓜合体の分散粒子径が大きく、該粒子を予備発他 し、更に加熱成形して得られる発他成形体は開性 が改良されないばかりか、ポリエチレン系樹脂特 有の耐衝撃性が損なわれる。3.0重量部を越えて 使用しても、必要以上にビニル芳香族重合体の分 子量が小さくなるため好ましくない。

型合開始制量を1.0~8.0 重量部にすることによって、生成重合粒子中のビニル芳香族取合体の分散粒子径を小さくし、また一定以上の分子量に保つことが可能で、発泡成形体の関性及び耐衝撃性を飛躍的に向上させることができる。

本発明において用いられる懇願剤としては、ポリピニルアルコール、ポリピニルピロリドン、メチルセルロース等の水溶性高分子物質;リン酸カルシウム、ピロリン酸マグネシウム、酸化マグネシウム等の難溶性無機物質、その他が使用される。

ビニル芳香族単量体の含浸は、提伴下に該単量 体の重合が実質的におこらない条件下で加熱して 行われる。含浸温度は高いほうが含浸促進の点か

一般にピニル芳香族単量体の懸閻頂合用開始剤と して用いられているものをそのまま使用できる。 例えば、ベンゾイルパーオキサイド、ラウロイル パーオキサイド、ヒーブテルパーオキサイド、L ープチルパーオキシベングエート、1、1ービス (レープチルパーオキシ) 3, 3, 5-トリメチ ルシクロヘキサン、t-ブチルパーオキシイソプ ロピルカーポネート、2、2-ピス(tープチル パーオキシ)ブタン、ジクミルパーオキサイド等 の有機過酸化物;アゾイソプチロニトリル、アゾ ピスジメチルパレロニトリル等のアゾ化合物等で ある。これらの重合開始剤は単独また2種以上併 用して用いてもよい。重合開始剤は抽溶性である べきであり、ピニル芳香族単量体に铬解させるか、 又は此合反応に支敵をきたさない少量の役割、例 えばトルエン等に溶解させてピニル芳香族単量体 と同時又は別々に水性媒体中に添加される。取合 開始剤の使用量は、ビニル芳香族単量体100重 母部に対し1.0~3.0 重量部、好ましくは1.1~ 2.0 重量館である。1.0 重量部未満では、得られ

8

らは好ましいが、風合開始剤の過早分解によって 合設的のビニル芳香族単世体が重合してしまうの で、適正な温度設定が必要である。重量既知のポ リエチレン系制脂を大量のビニル芳香族単量体に 3 0 分間设置した後の重量増加分をその温度での 飽和含没量とし、何点かの温度下でこの砌定をす ることにより、仕込みビニル芳香族単量単量に対 する歴連合浸温度を設定することができる。合役 時間は30分から3時間程度が好適である。

ビニル芳香族単量体の合提後、水性製石板の温度を再び上昇させて提拌下にビニル芳香族単量体の低合を行う。 速合開始期の分解が十分におこる温度下で、重合時間は一般に 3~20時間である。

本発明において用いられる発泡剤としては、生成した改質ポリエチレン系制脂粒子を溶解しないか、又は低かに影視させるにすぎない性質を持ったもので、常温常圧で気体もしくは液体のものが用いられる。例えばnープロパン、nーブタン、イソプタン、nーベンタン、イソペンタン、ネオペンタン、nーペキサン、イソペキサン等の脂肪

族数化水器額、ンクロブタン、シクロベンタン等の脂環族数化水器類、及びメチルクロライド、エチルクロライド、トリクロロフルオロメタン、ジクロロフルオロメタン、ジクロロジフルオロメタン、クロロジフルオロメタン、ジクロロテトラフルオロエタン等のハロゲン化炭化水素類で、これらは単独又は2極以上混合して用いることができる。

上記の如くして得られた改質ポリエチレン系樹脂粒子を予慮弱泡させる方法としては、公知技術である水藻気による方法と西独公開特許公報第2.107.683号、特公昭56-1344号等で提案されている方法のどちらを用いてもよい。例えば特公昭56-1344号の方法は、生成粒子を耐圧容器中で揮発性発泡剤と懸傷剤の存在下で水性媒体中に分散させ、この状態で加熱し遅発性免池剤を粒子中に含慢させた後、豚発性発剤の発生にから、豚丘以上の加圧下で豚粒子の軟化温度以上に加熱した状態で豚が丘容器内圧を一定に保めながら、豚耐圧容器から豚粒子を水と共に低圧域に放出す

るというものである。 (作用・効果)

本発明は、上述したように、ビニル芳音族単量体 100 重量部に対し該単量体を重合させうる重合 目的 20 では、 10 では、

本発明により製造される改賛ポリエチレン系制 脂予備発泡粒子を閉復しうるが密閉しえない型内 に充戦し、加熱皮形して得られる疑泡皮形体は、 従来のビニル芳香族により改賛されたポリエチレ ン系制脂発泡皮形体に比べ、より高い関性と優れ た耐衝撃性を有し、報衝材、包装材、容器等に好 適に用いられる。

(実施例)

以下、実施例により更に詳しく説明するが、本

1 2

発明はこれらに限定されるものではない。 実施例1~5、比較例1~4

1 I

内容積3.5 をのオートクレーブに載水400 重 量部、密度0.93 8 / ol、MPR 2.1 8 / 10分 の直鎖状低密度ボリエチレン樹加粒子(三井石柚 化学製「ウルトゼックス3021PJ)100 重 量部、懸鬱剤としてαーオレフィンスルフォン酸 ソーダ0.1 重量部、リン酸三カルシウム3 重量部、 更に重合開始剤として第1表に示す量の1.1-ピス(tーブチルパーオキシ)3、3、5ートリ メチルシクロヘキサンを、第1表に示す量のスチ レン単量体に溶解したものを加えて保幹し、水性 振過液とした。

次いで、この水性懸弱級を第1股に示すスチレン単量体及び重合開始剤の合設温度で1時間保持 し、スチレン単量体及び重合開始剤をポリエチレ ン樹脂粒子中に合設せしめた。

次に、この水性整衡板の温度を1.15でに昇温 し、核温度で4時間保持して重合を完結させた。

70でまで冷却後、ブタン(n-ブクン75%、

イソブタン 2.5%) 30 重量部を圧入し該温度で 1 時間保持した後、冷却して樹脂粒子を取り出し、 酸洗、水洗、及び乾燥した。

得られた発泡性粒子を水蒸気中で発泡させ、300×170×40mの閉鎖しうるが密閉しえない、多数の小乳を育する金型に充塩し、1.0 km/d dの圧力の水蒸気を小孔から往入し40秒加熱した後、90秒冷却して取り出した。

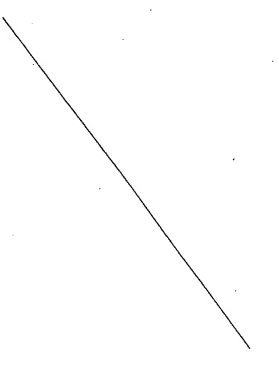
得られた発性液形体の密度、融着度、圧縮強度、シャルピー衝撃値を第1変に示す。 実験傾称~8、比較例5~7

上配取合開始剤の量及びスチレン単量体の量を 第1表に示す如く設定し、重合を完結させるまで は上記実施例及び比較例と同様に行い、その後、 50でまで合卸してジクロロジフルオロメグン50重量部を圧入し再び昇温して130でに保持した。次いで、N.にて内圧を30に17点に保持しながら容器の一端を開放して発泡を行った。得られた予節気性粒子を実施例、比較例と同様に成形した。得られた発物成形体の物性を評価した結果

**—282**—

1 4

を舐し扱に示す。



1 5

第 1 表

		ギザエチレン樹脂	ステレン単量体	<b>监合</b> 開始期	予備発泡	発泡成形	発 池	成形体	物性
		粒子/スチレン 単 世 体 (重量比)	及び重合開 始別の含設 温度 (で)	部数(11) 数(11)	粒子倍率	体密度(g/2)	50%圧 縮強度	9+8ピ- 衝撃値	融着度
实	1	100/10	4 0	1. 1	4 0	2 3	1. 9	2. 8	0
	2	100/100	8 5	1. 1	4 5	2 1	2. 3	1. 5	0
	3	100/100	8 5	2. 5	4 0	2 3	2. 2	1. 4	0
施	4	100/150	9 0	1. 1	5 0	19	2. 4	1. 2	0
	5	100/300	9 5	1. 1	5 0	2 0	2. 5	1. 0	0
	6	100/100	8 5	1. 1	3 5	2 7	2. 6	1. 6	0
	7	100/150	9 ∙0	1. 1	4 5	2 1	2. 3	1. 2	0
	8	100/300	9 5	1. 1	4 5	2 1	2. 4	1. 0	0
比	1	100/100	8 5	0. 4	4 8	2 0	1. 7	0. 8	Δ
	2	100/100	8 5	0. 8	4 2	2 3	1.8	0. 9	0
	3	100/100	8 5	3. 2	3 8	2 5	1. 8	0. 8	×
較	4	100/350	9 8	1. 1	5 0	2 0	2. 0	0. 4	0
<del>5</del> 1	5	100/100	8 5	0. 4	4 0	2 4	1. 9	0. 7	Δ
	6	100/100	8 5	0.8	3 8	2 5	2. 0	0. 8	0
	7	100/100	8 5	3. 2	3 5	2 8	2. 0	D. 9	×

# **BEST AVAILABLE COPY**

特期平 1-284536(6)

#### (註) (1)50%圧縮強度:

JIS K 6767法に従って測定した。

#### ロシャルピー衝撃値:

20×30×150 mの試験片 (ノッチなし) でシャルピー試験器をハンマー位量20㎏、 ハンマー角度124 度、スパン90 maに設定 して側定した。

## 四融着度:

成形体を引張りにより破断した時の破断

面の破壊状態で判断した。

◎:粒子表面露出が10%未満

10~40%未构

40~70%未摺

70%以上

特許出願人 缝捌化学工架株式会社 代理人 弁理士

